19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

### INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

**PARIS** 

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

2 661 610

21) N° d'enregistrement national :

90 05512

61) Int Cl5 : A 61 K 9/14

12 DEMANDE DE BREVET D'INVENTION
A1
22 Date de dépôt : 02.05.90.
30 Priorité :

71 Demandeur(s) : RHONE-POULENC SANTE — FR.

72 Inventeur(s) : Coutel Anne et Veillard Michel.

73 Date de la mise à disposition du public de la demande : 08.11.91 Bulletin 91/45.

66 Liste des documents cités dans le rapport de recherche : Se reporter à la fin du présent fascicule.

60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :

73 Titulaire(s) :

74 Mandataire : Rhône-Poulenc Rorer S.A.

- 54 Nouvelle forme lyophilisée de la diosmine et sa préparation.
- (57) Nouvelle forme pharmaceutique unitaire, lyophilisée, de la diosmine, contenant:
- une quantité prédéterminée de diosmine comprise entre 30 et 80% de la masse sèche du lyophilisat,
- un diluant capable d'améliorer les proprietés physigues de la forme galénique et pouvant constituer jusqu'à 70% de la masse sèche lyophilisée,
- un ou plusieurs agents de suspension représentant au total 0.05 à 10% de la masse sèche lyophilisée
- total 0,05 à 10% de la masse sèche lyophilisée,
   un ou plusieurs liants constituant au total 0,1 à 20% de la masse sèche, - un ou plusieurs additifs destinés à: améliorer le goût,

modifier la couleur,

améliorer la conservation, - éventuellement un agent de surface.

ST AVAILABLE COPY

La présente invention concerne une nouvelle forme orale de la diosmine ainsi que sa préparation.

La diosmine appartient à la classe des veinotropes vasculoprotecteurs et veinotoniques qui augmentent la résistance des vaisseaux, diminuent leur perméabilité et entrainent une vasoconstriction.

5

10

15

20

30

Cependant la diosmine, produit très insoluble, était seulement accessible par voie orale sous forme de comprimés assez gros et difficiles à avaler, ce qui empéchait leur utilisation chez des sujets dont la déglutition est difficile et peut poser un problème comme par exemple dans le cas de personnes agées.

Le brevet français 2 036 860 décrit une forme solide lyophilisée, destinée à l'administration orale et dont l'avantage est la dissolution rapide. Cependant cette forme solide lyophilisée contenait une quantité relativement faible de principe actif le plus souvent soluble, et laissait supposer que ces formes unitaires seraient adaptables à des médicaments à faible teneur en principe actif, surtout dans le cas où ces derniers sont insolubles.

Selon l'invention, la nouvelle forme orale de la diosmine est une forme unitaire solide, lyophilisée, d'aspect homogène, qui présente l'avantage d'une désagrégation rapide en milieu aqueux ou dans la salive et rend ainsi possible l'administration de ce produit chez des malades auquels il n'était pas possible de le prescrire auparavant.

De surcroît, la nouvelle forme pharmaceutique de la diosmine pré-25 sente l'avantage d'une utilisation ambulatoire plus facile par comparaison à la forme disponible antérieurement.

La nouvelle forme pharmaceutique de la diosmine selon l'invention est constituée par :

- une quantité prédéterminée de diosmine comprise entre 30 et 80%
   de la masse sèche du lyophilisat,
  - un diluant capable d'améliorer les proprietés physiques de la forme galénique et pouvant constituer jusqu'à 70% de la masse sèche lyophilisée,

- un ou plusieurs agents de suspension représentant au total 0,05 à 10% de la masse sèche lyophilisée,
- un ou plusieurs liants constituant au total 0,1 à 20% de la masse sèche,
- 5 - un ou plusieurs additifs destinés à : améliorer le goût, modifier la couleur, améliorer la conservation,
  - éventuellement un agent de surface.

25

On entend par diluant des matières pharmaceutiquement acceptables, de préférence solubles et cristallisables, qui améliorent les pro-10 priétés physiques de la forme galénique. Ces produits sont avantageusement choisis parmi le mannitol, le lactose, le glucose, les maltodextrines, les cyclodextrines ou encore, éventuellement parmi des oxydes (oxyde de magnésium), des carbonates (carbonate de calcium) , des phosphates (phosphate tricalcique), ou des celluloses 15 (cellulose microcristalline), ou même des mélanges de ces substances. Il est néanmoins entendu que dans certains cas, il est possible de préparer une forme lyophilisée de la diosmine qui ne contienne pas de diluant, lorsque des propriétés physiques et un temps de délitement convenables peuvent être atteints au moyen des autres 20 excipients.

Les agents de suspension sont destinés à empêcher la sédimentation de la diosmine pendant la division de la pâte et pendant la lyophilisation; ils sont donc choisis de manière à conférer à la préparation à lyophiliser une viscosité adaptée à une bonne division et à assurer au produit final lyophilisé un délitement convenable. Ces substances sont avantageusement choisies parmi les polysaccharides à poids moléculaire élevé par exemple des gommes naturelles (gomme arabique, gomme adragante), des gommes synthétiques ou hémisynthé-30 tiques (glycosylglucanes, gomme xanthane...), les dérivés de la (hydroxypropylméthylcellulose, cellulose carboxyméthylcellulose...), les silices colloïdales, les alginates, les pectines, les polymères ou les copolymères acryliques, ou encore des mélanges de ces matières.

On entend par liant toute matière soluble ou dispersible dans l'eau acceptable du point de vue pharmaceutique et inerte vis à vis de la diosmine. Ces matières sont notamment choisies de manière à assurer au produit final lyophilisé une dureté suffisante pour permettre l'extrusion à travers un blister, et un bon délitement. Généralement le liants sont choisis parmi les dextranes, les dérivés hydrodispersibles de l'amidon, les silices colloïdales, les celluloses, les gommes naturelles ou synthétiques, la polyvinylpyrrolidone, l'alcool polyvinylique, les polyéthylèneglycols (PEG 20 000, PEG 6 000), ou encore des mélanges de matières citées ci-dessus.

10

30

En outre la nouvelle forme pharmaceutique peut contenir d'autres additifs comme des colorants, des substances modifiant le goût, des 15 agents conservateurs, ou toute autre substance compatible avec le reste du mélange. Les substances modifiant le goût peuvent être utilisées dans l'industrie matières habituellement alimentaire ou pharmaceutique. Par exemple les arômes (arôme 20 orange, arôme citron...), le saccharose, le glucose, le xylose, le sorbitol, le mannitol, le xylitol, la saccharine, saccharinates, les cyclamates, l'aspartame, le glycyrrhizinate d'ammonium, ou les acides citrique, ascorbique ou tartrique ou encore des mélanges de ces substances.

Les agents colorants et les agents conservateurs sont ceux qui sont habituellement utilisés dans l'industrie pharmaceutique et alimentaire.

Les agents de surface ne sont pas toujours indispensables, néanmoins en fonction des autres matières constituant la composition il peut parfois être utile de les ajouter. On choisira avantageusement des agents non-ioniques [polysorbates polyoxyéthylèniques (Tween), monopalmitate de saccharose, esters de sorbitane (Span), copolymères d'oxyde de propylène et d'éthylène, éthers de

polyoxyéthylèneglycols et d'alcool gras...], les agents anioniques [esters de l'acide sulfosuccinique : sulfosuccinates de dialkyle, par exemple le dioctylsulfosuccinate de sodium], les agents cationiques (sels d'ammonium quaternaires).

- La nouvelle forme pharmaceutique unitaire lyophilisée de la diosmine est tout à fait indiquée pour les traitement ambulatoires et plus spécialement encore dans le cas de sujet ayant des difficultés à déglutir, ou à avaler des comprimés de dimensions importantes.
- 10 D'une manière générale les compositions solides préférées sont constituées par :
  - une quantité de diosmine comprise entre 40 et 80% de la masse sèche du lyophilisat,
- un diluant pouvant constituer jusqu'à 60% de la masse sèche lyophilisée,
  - les autres additifs cités précédemment.

La présente invention concerne également la préparation de la nouvelle forme pharmaceutique de la diosmine, selon les opérations suivantes :

- 20 1) préparation d'une pâte contenant les différents constituants énumérés ci-dessus, ainsi qu'une quantité d'eau convenable de manière à ajuster la viscosité de la suspension obtenue,
  - 2) division de la pâte en quantités unitaires de forme et de volume prédéterminés,
- 25 3) lyophilisation.

Il est entendu que les différents constituants peuvent être mélangés dans n'importe quel ordre, le mélange sec des constituants pouvant être préparé préalablement à l'addition de l'eau.

Par ailleurs, il est aussi entendu que la division du produit peut également être effectuée après la lyophilisation, mais il est

préférable de répartir la pâte dans des alvéoles de forme et de dimensions prédéterminées, préalablement à l'opération de lyophilisation. La forme et les dimensions des alvéoles ainsi que les quantités des constituants de la pâte sont calculés de manière à obtenir une quantité précise de diosmine dans chaque dose unitaire.

La quantité d'eau introduite pour constituer la pâte à lyophiliser est déterminée de telle manière que la suspension obtenue possède des caractéristiques rhéologiques permettant une bonne division du produit (écoulement, homogénéité du mélange, régularité du volume divisé, stabilité de la suspension pendant la division). La quantité d'eau pourra le plus souvent varier dans des proportions allant de 20 à 60% de la préparation à lyophiliser.

Les exemples suivants illustrent la présente invention.

### 15 EXEMPLE 1

5

10

On dissout sous agitation 0,750 kg de dextrane 70 et 0,070 kg de gomme xanthane dans 50 kg d'eau purifiée, puis on ajoute successivement, sous agitation, 0,630 kg de saccharine sodique puis 0,720 kg d'acide citrique monohydraté.

- Dans un mélangeur planétaire on introduit 40,958 kg de mannitol, puis 50,352 kg (pureté 89,37%), 3,500 kg d'arôme orange et 2,500 kg d'arôme citron. L'ensemble des poudres est mis sous agitation pendant 15 minutes, sous pression réduite (80 kPa).
- La solution préparée précédemment est incorporée dans le mélange 25 des poudres, puis le mélange est additionné de 0,520 kg de colorant dilué avec 1,000 kg d'eau purifiée.
  - La suspension concentrée ainsi obtenue est divisée par une diviseuse CITUS, dans des alvéoles de chlorure de polyvinyle de 1,6 cm<sup>3</sup>.
- Ja feuille alvéolée de chlorure de polyvinyle contenant la suspension est introduite dans un lyophilisateur immédiatement après division, pour être congelée à une température de -30°C sous pression atmosphérique, pendant environ 2 heures. Après dessication

pendant environ 12 heures sous pression réduite, la température est remontée progressivement à 30°C par paliers de 5°C.

Les lyophilisats obtenus sont directement conditionnés par thermoscellage d'un film d'aluminium suffisamment fin pour permettre l'extrusion hors des alvéoles sans effritement.

Chaque lyophilisat unitaire contient 450 mg de diosmine et donne un temps de délitement dans l'eau inférieur à 5 minutes.

#### EXEMPLE 2

÷ •

En opérant comme décrit à l'exemple 1, mais en utilisant 680 mg 10 d'eau purifiée pour la constitution de la pâte, on prépare des lyophilisats ayant la composition unitaire suivante :

	- diosmine	600,0	mg
	- dextrane 70	10,0	mg
	- gomme xanthane	0,7	mg
15	- saccharine sodique	6,3	mg
	- acide citrique	7,2	mg
	- mannitol	230,0	mg
	- arôme orange	35,0	mg
	- arôme citron	25,0	mg
20	- colorant	5,2	mg

Le temps de délitement du lyophilisat obtenu est inférieur à 5 minutes.

#### EXEMPLE 3

En opérant comme décrit précédemment à l'exemple 1, mais à partir de 1,45 mg d'Aerosil 200 à la place de la gomme xanthane, en ajoutant 0,36 mg de monopalmitate de saccharose dans la solution de départ et en utilisant 384 mg d'eau purifiée pour la constitution de la pâte, on prépare des lyophilisats ayant la composition unitaire suivante :

	- diosmine	300,0 mg
	- dextrane 70	21,0 mg
	- Aerosil 200	1,45 mg
	- saccharine sodique	3,0 mg
5	- acide citrique	5,0 mg
	- mannitol	338,0 mg
	- arôme orange	20,0 mg
	- monopalmitate de saccharose	25,0 mg
	- colorant	3,6 mg

10 Le temps de délitement du lyophilisat obtenu est inférieur à 5 minutes.

#### REVENDICATIONS

- 1- Une nouvelle forme pharmaceutique unitaire, lyophilisée, de la diosmine, caractérisée en ce qu'elle contient :
- une quantité prédéterminée de diosmine comprise entre 30 et 80% de la masse sèche du lyophilisat,
- un diluant capable d'améliorer les proprietés physiques de la forme galénique et pouvant constituer jusqu'à 70% de la masse sèche lyophilisée,
- un ou plusieurs agents de suspension représentant au total 0,05 à
   10% de la masse sèche lyophilisée,
  - un ou plusieurs liants constituant au total 0,1 à 20% de la masse sèche, - un ou plusieurs additifs destinés à : améliorer le goût, modifier la couleur, améliorer la conservation,
- 15 éventuellement un agent de surface.

5

- 2- Une nouvelle forme pharmaceutique unitaire, lyophilisée, de la diosmine, selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle contient :
- une quantité prédéterminée de diosmine comprise entre 40 et 80%
   de la masse sèche du lyophilisat,
  - un diluant capable d'améliorer les proprietés physiques de la forme galénique et pouvant constituer jusqu'à 60% de la masse sèche lyophilisée,
- un ou plusieurs agents de suspension représentant au total 0,05 à 10% de la masse sèche lyophilisée,
  - un ou plusieurs liants constituant au total 0,1 à 20% de la masse sèche, - un ou plusieurs additifs destinés à : améliorer le goût, modifier la couleur, améliorer la conservation,
- 30 éventuellement un agent de surface.

- 3- Procédé de préparation d'une nouvelle forme pharmaceutique unitaire, lyophilisée, de la diosmine selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'on met en oeuvre les opérations suivantes :
- préparation d'une pâte contenant les différents constituants énumérés dans la revendication 1, ainsi qu'une quantité d'eau convenable de manière à ajuster la viscosité de la suspension obtenue,
  - 2) division de la pâte en quantités unitaires de forme et de volume prédéterminés,
- 10 3) lyophilisation.

Nº d'enregistrement national

## INSTITUT NATIONAL

de la

PROPRIETE INDUSTRIELLE

# RAPPORT DE RECHERCHE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche

FR 9005512 FA 441827

Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin,	concernées de la demande	
ategorie	des parties pertinentes	examinée	
Y	"Dictionnaire Vidal", édition 65, 1989, pages 529-531, Editions du Vidal, Paris, FR  * Page 529: "DIOSMIL"; pages 529,530: "DIOSMIL 300"; page 530: "DIOVENOR"; pages 530,531: "DIOVENOR 300" *	1-3	
Y	EP-A-O 352 190 (RHONE-POULENC SANTE)  * Colonne 1, ligne 57 - colonne 2, ligne 39; colonne 3, ligne 59 - colonne 5, ligne 33; colonne 5, lignes 52-60; colonnes 7,8, exemple 1; colonnes 13,14, exemple 10; revendications 1,2,4 *	1-3	
A	FR-M- 6 967 (SCIENCE UNION et CIE)		
			DOMAINES TECHNIQUES
			RECHERCHES (Int. Cl.5)
			A 61 K
			·
	Date d'achèvement de la recherche		Examinateur
	21-01-1991	BOUL	OIS D.J-M.
X : part Y : part autr	iculièrement pertinent à lui seul E : document de l à la date de d	r'à une date postérie emande	une date antérieure ublié qu'à cette date

EPO FORM 1503 03.82 (P0413)

- ou arrière-plan technologique général O : divulgation non-ècrite P : document intercalaire

- & : membre de la même famille, document correspondant